符 許 協 力 条 約

REC'D 2 4 MAR 2005.

PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の砂類配号 KW0124	今後の手続きについては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。	
国際出願番号 PCT/JP2004/006141	国際出願日 (日.月.年) 28.04.2004	優先日 (日.月.年) 29.04.2003
国際特許分類 (IPC) Int. Cl' A61K47/0	2, 47/04, 31/50	
出願人(氏名又は名称)	^	
與和株式会	· è 社	
		•

Int. Cl' A61K47/02, 47/04, 3	31/50
出願人 (氏名又は名称)	
具和株式会社	
1. この報告書は、PCT35条に基づきこの国際予備審3 法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付3	を機関で作成された国際予備審査報告である。 する。
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で	<u>4</u> ページからなる。
3. この報告には次の附属物件も添付されている。 a 附属售類は全部で ページであ	
補正されて、この報告の基礎とされた及び/又 囲及び/又は図面の用紙(PCT規則70.16及	⋜はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細書、請求の範び実施細則第607号参照)
第 I 欄 4 . 及び補充欄に示したように、出願時国際予備審査機関が認定した差替え用紙 .	学における国際出願の開示の俺囲を超えた補正を含むものとこの
b 聞子媒体は全部で 配列表に関する補充欄に示すように、コンピュー ブルを含む。(実施細則第802号参照)	(電子媒体の種類、数を示す)。 -タ篩み取り可能な形式による配列表又は配列表に関連するテー
4. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。	
図 第 I 欄 国際予備審査報告の基礎 第 I 欄 優先権 第 I 欄 優先権 第 I 欄 新規性、進歩性又は産業上の利用	可能性についての国際予備審査報告の不作成 、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを 裏 付
国際予備審査の請求格を受理した日	国際予備審査報告を作成した日
14. 10. 2004	11. 03. 2005
名称及びあて先 日本国特許庁(I PEA/J P) 郵便番号100-8915 東京都千代田区段が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 4C 9454 上條 のぶよ
	電話番号 03-3581-1101 内線 3451

第1欄 報告の基礎
1. この国際予備審査報告は、下記に示す場合を除くほか、国際出願の言語を基礎とした。
□ この報告は、
2. この報告は下記の出願啓類を基礎とした。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出された差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付していない。)
明細告 第
第 項、 出願時に提出されたもの 第 項*、PCT19条の規定に基づき補正されたもの 第 項*、 付けで国際予備審査機関が受理したもの 第 付けで国際予備審査機関が受理したもの
図面 第
3. 補正により、下記の告類が削除された。
明細費 第 ページ 開求の範囲 第 項 図面 第 ページ/図 配列表(具体的に記載すること) 配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること)
4. この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつ以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。 (PCT規則70.2(c))
明細苷 第 ページ 前求の範囲 項 図面 ボージ/図 配列表(具体的に記載すること) 配列表に関連するテーブル(具体的に記載すること)
* 4. に該当する場合、その用紙に "superseded" と記入されることがある。

第	第V欄 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての法第12条(PCT35条(2))に定める見解、 それを裏付ける文献及び説明			
1.	見解			
	新規性 (N)	請求の範囲 	1-23	_ 有 _ 無
	進歩性(IS)	前求の範囲 請求の範囲	1-23	_ 有 - 無
	産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 調求の範囲	1-23	_ 有
2.	文献及び説明(PCT規則7	0.7)		
	Journal of (文献2:Petra Sencar characterist Pharmaceutic 文献3:JP 2002.1 文献4:JP 61- 社),198 文献5:JP 2002.0	le et al., Act de) foams prep Controlled Rel r-Bozic et al. tics using sup cs, 1997, Vol. 2-34594 2.03	ive growth delivery from poly(D,L-lacticated in supercritical CO2, ease, 2000, Vol.66, p.177-185, Improvement of nifedipine dissolution ercritical CO2, International Journal of 148, p.123-130 A (財団法人かがわ産業支援財団), A (第一製薬株式会社,渡辺薬品工業株式会社,	of
	を 大献 で多を、 が で が が が に が が が が が が が が が が が が が	・ の で で で で で で で で で で で で で で で で で で	発明は、国際調査報告に引用された文献1-デーグリコリド共重合体と成長因子を二酸化成長の子を二酸化成長の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の	炭性酸上子ス

(補充欄に続く)

補充棚

いずれかの欄の大きさが足りない場合

第 V 欄の続き

そして、医薬品製剤において、用いる薬物や基剤、添加剤の種類、各成分の含有割合、製造法等を、当業者がその目的に応じて適宜選択決定することは、一般的に行われていることであって、文献1,2に記載される多孔性のポリラクチドーグリコリド共重合体又はPEG4000と薬物を二酸化炭素の超臨界流体を用いて処理することによって得られる溶解性に優れる製剤において、薬物として文献5に記載されるような超難水溶性薬物を含有するものとし、さらに、基剤として請求項1-10に記載されるような多孔体を用いるものとして、各成分の含有割合、製造法等を特定し、請求の範囲1-23に係る発明とすることは、当業者の容易になし得るものと認められる。

PATENT COOPERATION TREATY



PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY (Chapter II of the Patent Cooperation Treaty)

(PCT Article 36 and Rule 70)

	(PC1 Afficie 36 and Rul	e 70)	
Applicant's or agent's file reference KW0124	FOR FURTHER ACTION	See Form PCT/IPEA/416	
International application No. PCT/JP2004/006141	International filing date (day/month 28 April 2004 (28.04.200	(day/month/year) Priority date (day/month/year) 29 April 2003 (29.04.2003)	
International Patent Classification (IPC) or na A61K 47/02, 47/04, 31/50	tional classification and IPC	7 1.511. 2003 (27.04.2003)	
Applicant	VOWA CO. AMD		
	KOWA CO., LTD.		
 This report is the international preliming Authority under Article 35 and transm 	inary examination report, established itted to the applicant according to A	d by this International Preliminary Examining article 36.	
2. This REPORT consists of a total of	4 sheets including this		
 This REPORT consists of a total of 4 sheets, including this cover sheet. This report is also accompanied by ANNEXES, comprising: 			
a. (sent to the applicant and to	o the International Bureau) a total o	f sheets as follows:	
sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis of this report and/or sheets containing rectifications authorized by this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions).			
sheets which supersede earlier sheets, but which this Authority considers contain an amendment that goes beyond the disclosure in the international application as filed, as indicated in item 4 of Box No. I and the Supplemental Box.			
b (sent to the International readable form only, as indi	Bureau only) a total of (indic	cate type and number of electronic carrier(s)) be listing and/or tables related thereto, in computer ating to Sequence Listing (see Section 802 of the	
	·	ating to Sequence Listing (see Section 802 of the	
4. This report contains indications relating	g to the following items:		
Box No. I Basis of the repo	rt		
Box No. II Priority			
Box No. III Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability			
L_J Box No. IV Lack of unity of invention			
Box No. V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;			
Box No. VI Certain document	or providing such state lifelit		
Box No. VII Certain defects in	the international application		
1 1 _	ons on the international application		
Date of submission of the demand	Date of comple	etion of this report	
14 October 2004 (14.10.20		11 March 2005 (11.03.2005)	
lame and mailing address of the IPEA/JP	Authorized off		
acsimile No.	Telephone No.		
	Totophone 140.		

Translation

INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY

International application No.

PCT/JP2004/006141

Box No.	. I Basis of the report	
1. With other	regard to the language, this report is based on the international application in the language in whrwise indicated under this item.	ich it was filed, unless
	This report is based on translations from the original language into the following language which is language of a translation furnished for the purpose of:	
1	international search (under Rules 12.3 and 23.1(b))	
1	publication of the international application (under Rule 12.4)	
1	international preliminary examination (under Rules 55.2 and/or 55.3)	
ł	,	
Jurnis	regard to the elements of the international application, this report is based on (replacement is had to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this are not annexed to this report): The international application as originally filed/furnished	nt sheets which have been report as "originally filed"
	the description:	
	pages	
1	pages* received by this Authority on	, as originally filed/furnished
ł	pages* received by this Authority on	
	the claims:	
]	pages	, as originally filed/furnished
Ì		ny statement) under Article 19
ì	pages* received by this Authority on	
1	pages* received by this Authority on	
	the drawings:	
	pages	, as originally filed/furnished
1	pages* received by this Authority on pages*	
}		
	a sequence listing and/or any related table(s) - see Supplemental Box Relating to Sequence List	ing.
3.	The amendments have resulted in the cancellation of:	
	the description, pages	
ł	the claims, Nos.	
	the drawings, sheets/figs	
ļ	the sequence listing (specify):	
ł	any table(s) related to sequence listing (specify):	
	miy table(3) related to sequence fisting (specify):	
4.	This report has been established as if (some of) the amendments annexed to this report and li made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated i (Rule 70.2(c)). the description, pages the claims, Nos. the drawings, sheets/figs	sted below had not been n the Supplemental Box
ł	the sequence listing (specify):	
	any table(s) related to sequence listing (specify):	
* If iten	m 4 applies, some or all of those sheets may be marked "superseded."	

INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY

International application No.

PCT/JP2004/006141

Box No. V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement		
Claims	1-23	YES
Claims		NO
Claims		YES
Claims	1-23	NO NO
Claims	1-23	YES
Claims		NO NO
	Claims Claims Claims Claims Claims Claims Claims	Claims 1-23 Claims Claims Claims 1-23 Claims 1-23 Claims 1-23

2. Citations and explanations (Rule 70.7)

Ocuments cited in the international search report>

Document 1: David D. Hile et al., Active growth delivery from poly (D,L-lactide-co-glycolide) foams prepared in supercritical CO2, Journal of Controlled Release, 2000, Vol. 66, p.

177-185

Document 2: Petra Sencar-Bozic et al., Improvement of nifedipine dissolution characteristics using supercritical CO₂, International Journal of Pharmaceutics, 1997, Vol. 148, p. 123-130

Document 3: JP 2002-345940 A (Zaidan Hojin Kagawa Sangyo Shien Zaidan), December 3, 2002

Document 4: JP 61-227520 A (Daiichi Pharmaceutical Co., Ltd., Watanabe Yakuhin Kogyo

Kabushiki Kaisha), October 9, 1986

Document 5: JP 2000-198776 A (Kowa Company, Ltd.), July 18, 2000

<Commentary>

Based on the descriptions in documents 1-5 cited in the international search report, the inventions of claims 1-23 lack an inventive step.

Document 1 states that a foam obtained by treatment of a porous polylactide-glycolide copolymer and growth factor with supercritical CO₂ has excellent release from the growth factor. Document 2 states that nifedipine dissolution is improved by treatment of PEG4000 and poorly soluble nifedipine with supercritical CO₂.

As described in document 3, it is possible to produce a controlled release material in which the controlled release ingredient is carried in the pores of a porous material by bringing an organic polymer material such as wood or plastic, or an inorganic material such as ceramic or glass in contact with a starting material containing the controlled release ingredient and a supercritical or subcritical liquid. Moreover, as described in documents 3 and 4, a porous body such as aluminum oxide, carbon black, ceramic, or glass, etc. is generally used as a carrier for drugs, etc.

INTERNATIONAL PRELIMINARY REPORT ON PATENTABILITY

International application No.

PCT/JP2004/006141

Supplementa	l Box
-------------	-------

In case the space in any of the preceding boxes is not sufficient. Continuation of Box $V\colon$

Furthermore, in the field of pharmaceutics, persons skilled in the art suitably select and determine the base material and the drug to be used, the types of additives, the content ratio of the ingredients, and the manufacturing method, etc., in accordance with the objective. This examination finds that persons skilled in the art can easily prepare the inventions of claims 1-23 by including a drug that is very poorly soluble in water (such as the drugs described in document 5) as the drug in a pharmaceutical preparation with excellent solubility obtained by treatment of porous polylactide-glycolide copolymer or PEG4000 described in documents 1 and 2 and the drug with supercritical CO₂ liquid, and additionally by using a porous body described in claims 1-10 as the base material and specifying the content ratio of the ingredients and the manufacturing method.